19 日本国特許庁(JP)

00 特許出願公告

許 公 報(B2) ⑫ 特

 $\Psi 3 - 56573$

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

2000公告 平成3年(1991)8月28日

C 08 G 59/14 59/40

NHF NHX 59/56 NJD

٠.

8416 - 4 J8416-4 J 8416-4 J

発明の数 1 (全6頁)

図発明の名称 エポキシ樹脂組成物

> ②特 昭58-247642

63公 閉 昭60-141712

23出 顯 昭58(1983)12月28日 @昭60(1985) 7月26日

個発 明 者 Ш 本 拓 大阪府茨木市下穂積1丁目1番2号 日東電気工業株式会

個発 明 者 鈴 木 利 道 大阪府茨木市下穂積1丁目1番2号 日東電気工業株式会 补内

@発 明 者 浦 塚 功 大阪府茨木市下穂積1丁目1番2号 日東電気工業株式会 补内

明 英 志 ⑦発 者 阿蘇品 大阪府茨木市下穂積1丁目1番2号 日東電気工業株式会 社内

创出 顚 人 日東電工株式会社 大阪府茨木市下穂積1丁目1番2号 審 査 官 中 島 厣 子

2

切特許請求の範囲

主剤成分と硬化剤成分とからなる二液型のエ ポキシ樹脂組成物であつて、主剤成分がエポキシ 樹脂とカルボキシル基含有ゴム質ポリマーとから 得られるゴム変性エポキシ樹脂またはこれとエポ 5 キシ樹脂との混合物を主成分(8)とするもので、か つ該主成分(a)中のゴム質ポリマー含有率が3~30 重量%であり、硬化剤成分が上記主成分(a)100重 量部に対して、(b)ポリエーテルポリアミン 5~30 3-置換フエニルー1, 1-ジメチル尿素誘導体 0.5~5 重量部を含有することを特徴とするエポ キシ樹脂組成物。

1

3-置換フエニルー1, 1-ジメチル尿素誘 メチル尿素または3-(3,4-ジクロルフエニ ル)ー1, 1ージメチル尿素である特許請求の範 囲第1項記載のエポキシ樹脂組成物。

発明の詳細な説明

着性および耐衝撃性に優れた二液型のエポキシ樹 脂組成物に関するものである。

エポキシ樹脂は、電気絶縁性、耐熱性、防食 性、接着性などの優れた特性を有しており、その 使用形態も液状、ペースト状、シート状、粉末状 と選べるため各種の分野で使用されている。また 各種の配合が可能であり、使用目的に応じて硬化 物特性を種々変えることが可能であることも幅広 く使用されている一つの理由となつている。

このようなエポキシ樹脂の硬化剤成分として、 ジジアンジアミドを硬化剤とし3ー置換フエニル 重量部、(c)ジシアンジアミド $2\sim 20$ 重量部及び(d) 10 -1, 1-ジメチル尿素誘導体を硬化促進剤とし て用いたものが、速硬化性でかつ耐熱性および接 着性に好結果を与えるものとして知られている。 かかる硬化剤成分は、潜在性硬化剤として一般に 一液型つまりエポキシ樹脂からなる主剤成分と硬 導体が、3-(p-クロルフエニル)-1,1-ジ 15 化剤成分とを予め混合した一液タイプとして使用 されているが、長期間保存できないという問題が あつた。

そこでかかる主剤成分と硬化剤成分とを使用前 では分離しておき使用時に両者を混合するという 本発明は、速硬化性でその硬化物が耐熱性、接 20 試みがなされているが、この硬化剤成分は固体で あるため固液混合となり、均一混合性に欠け接着 力の低下やばらつきが生じるのを避けられないと

いう欠点があつた。

さらに硬化物の特性として耐衝撃性が要求され る場合があり、従来のエポキシ樹脂組成物では上 記のように速硬化性でその硬化物が耐熱性、接着 性、さらに耐衝撃性を全て満足するようなものは 5 ないのが現状である。

本発明者らは、かかる従来技術の欠点を解決す るために鋭意研究した結果、主剤成分としてゴム 変性エポキシ樹脂またはこれとエポキシ樹脂との ジアミドと3-置換フエニルー1, 1-ジメチル 尿素誘導体の両成分以外に特定量のポリエーテル ポリアミンを用いることにより、上記両成分の長 所を生かしつつ硬化剤成分を液状とすることがで ることができるため、速硬化性でしかもその硬化 物は耐熱性、接着性、さらに耐衝撃性に優れてい ることを見いだして本発明に至つたものである。

即ち本発明は、主剤成分と硬化剤成分とからな る二液型のエポキシ樹脂組成物であつて、主剤成 20 分がエポキシ樹脂とカルポキシル基含有ゴム質ボ リマーとから得られるゴム変性エポキシ樹脂また はこれとエポキシ樹脂との混合物を主成分(a)とす るもので、かつ該主成分(a)中のゴム質ポリマー含 成分(a)100重量部に対して、(b)ポリエーテルポリ アミン5~30重量部、(c)ジシアンジアミド2~20 <u>重量部及び(d)3ー置換フェニルー1,1-ジメチ</u> ル尿素誘導体0.5~5重量部を含有することを特 る。

本発明における主剤成分は、エポキシ樹脂とカ ルポキシル基含有ゴム質ポリマーとから得られる ゴム変性エポキシ樹脂、またはこのゴム変性エポ 樹脂で置き換えてなる混合物を主成分(a)とするも ので、かかる主成分(a)中のゴム質ポリマー含有率 は3~30重量%、好ましくは5~20重量%であ る。ここでゴム質ポリマー含有率とは、主成分(a) 中のエポキシ樹脂量をA部、カルポキシル基含有 40 は、カルポキシル基1当量に対してエポキシ基 ゴム質ポリマー量をB部としたとき、

B/(A+B)×100重量%で示される値であ る。ゴム質ポリマー含有率が小さいと本発明の組 成物から得られる硬化物の耐衝撃性が劣り本発明 の効果が得られず、またゴム質ポリマー含有率が 大きすぎると耐熱性、接着性等の特性に劣るよう になるからである。

このようなゴム変性エポキシ樹脂を製造するた めのエポキシ樹脂、及び混合物とする際に用いる エポキシ樹脂としては、ピスフエノールA型エポ キシ樹脂が好適であるが、その他ピスフエノール F型エポキシ樹脂、環状脂肪族エポキシ樹脂、ヒ ダントイン型エポキシ樹脂、ノポラツク型エポキ 混合物を用い、さらに硬化剤成分としてジジアン 10 シ樹脂、グリシジルエステル型エポキシ樹脂等を 単独もしくは2種以上混合して使用することもで きる。これらのエポキシ樹脂は通常常温で液状の ものが用いられるが、主剤成分を液状とできる範 囲内で固形のものを併用することもできる。かか き、この硬化剤成分と主剤成分とを均一に混合す 15 るエポキシ樹脂のエポキシ当量は通常100~3500 程度のものが用いられ、1分子中に平均2個以上 のエポキシ基を有するものが好ましい。

本発明で用いるカルポキシル基含有ゴム質ポリ マーとしては、分子構造がリニアーなものが好ま - しく、通常数平均分子量が1000~5000、好ましく は3000~4000、また 1 分子当たり含有するカルボ キシル基の平均的な数が、通常1.5~2.5、好まし くは1.8~2.4であり、分子両末端にカルポキシル 基を有するものが好ましく使用される。このよう 有率が3~30重量%であり、硬化剤成分が上記主 25 なカルボキシル基含有ゴム質ポリマーの好適な例 として、カルボキシル基含有アクリロニトリルー ブタジエン共重合ゴム、カルポキシル基含有ブタ ジェンゴム等が挙げられ、カルポキシル基含有ア クリロニトリループタジエン共重合ゴムの具体例 傲とするエポキシ樹脂組成物に関するものであ 30 として Hycar — CTBN 類 (B. F. Goodrich Chemical社製;アクリルニトリル含有量約10~ 30重量%、カルポキシル基含有量1.9~2.4、数平 均分子量3400) の品番1300X8、1300X9、 1300X13、1300X15等を挙げることができ、カル キシ樹脂の一部もしくは大部分を通常のエポキシ 35 ポキシル基含有ブタジエンゴムとして日本曹達社 製のNISSO-PB C-1000およびC-2000等を 挙げることができる。

> 上記エポキシ樹脂とカルボキシル基含有ゴム質 ポリマーとからゴム変性エポキシ樹脂を得るに 23当量以上となるように両成分を70~160℃程度 で0.5~4時間溶融混合することにより得ること ができる。このとき得られたゴム変性エポキシ樹 脂は実質的にカルボキシル基を含有しないものと

6

される。しかしながら一般的に初期カルボキシル基の10重量%以下程度の未反応のカルボキシル基が少々残存していても本発明において使用可能である。

このようにして得られたゴム変性エポキシ樹脂 5 は、ゴム質ポリマーのカルポキシル基がすべてあるいは大部分エポキシ基と反応後もエポキシ樹脂としての反応性を保持する必要がある。このゴム変性エポキシ樹脂のエポキシ当量は200~4000、好ましくは250~2000とされる。 10

本発明における硬化剤成分は、常温で液状であって、前記主成分(a)に対して特定量のポリエーテルポリアミン、ジシアンジアミドおよび3一置換フエニルー1,1ージメチル尿素誘導体を含有するものである。

本発明において硬化剤として用いるポリエーテ ルポリアミンは、以下の一般式で表される。

(ここでnは1~50の整数、RはH又はアルキル 基等の有機基である。)

かかるポリエーテルポリアミンは、常温で液状であつてジシアンジアミドおよび3ー置換フエニ 25ルー1,1ージメチル尿素誘導体を溶解(もしくは分散)させるものであり、数平均分子量が500~5000、好ましくは1000~5000のものを前記主成分(a)100重量部に対して5~30重量部の範囲で用いる。5重量部未満では本発明の効果が得られ 30ず、30重量部を越えると硬化物の耐熱性および接着性が低下するため不適当である。

またジシアンジアミドは、前記主成分(a)100重量部に対して2~20重量部の範囲で用いられる。 2重量部未満では硬化促進剤を用いても硬化が遅 35 くなると共に耐熱性が低下する。また20重量部を越えると過剰のジシアンジアミドが未反応で残留しやすく耐熱水性に劣るので不適当である。

硬化促進剤として用いる3-置換フェニルー 1,1-ジメチル尿素誘導体は、前記主成分(a)40 100重量部に対して0.5~5重量部の範囲である。 0.5重量部未満では硬化が遅くなると共に耐熱性 が低下し、5重量部を越えると硬化時に発泡が起 こつて均一な硬化物がえられない。上記3-置換

フエニルー1, 1ージメチル尿素誘導体としては、3ー(pークロルフエニル)ー1, 1ージメチル尿素、3ー(3, 4ージクロルフエニル)ー1, 1ージメチル尿素、3ー(pーブロムフエニル)ー5 1, 1ージメチル尿素、3ー(pーアニシル)ー1, 1ージメチル尿素、3ー(pーニトロフエニル)ー1, 1ージメチル尿素等を挙げることができるが、入手しやすさや安全性の面で3ー(pークロルフエニル)ー1, 1ージメチル尿素、3ー10 (3, 4ージクロルフエニル)ー1, 1ージメチル尿素が好ましい。

なお本発明においては、シリカ、クレー、石こう、炭酸カルシウム、石英粉、カオリン、マイカ、アルミナ、水和アルミナ、タルク、ドロマイ15 ド、ジルコン、チタン化合物、モリブデン化合物、アンチモン化合物等の充塡剤、シラン系カツブリング剤としてXSiYs(Xはピニル基、メタアクリロプロピル基、アミノアルキル基、メルカブトアルキル基、エボキシアルキル基等の非加水分20 解型の有機基、Yはたとえばハロゲン、アルコキシ基等の加水分解基)で表わされるシラン化合物、顔料、老化防止剤等の種々の添加剤を主剤成分あるいは硬化剤成分に配合することも可能である。

このように構成してなる本発明のエポキシ樹脂組成物は、硬化剤成分として特定量のポリエーテルポリアミンを用いることによつて、ジシアンジアミドおよび3ー置換フエニルー1,1ージメチル尿素誘導体の長所を生かしつつ二液型とすることができ、保存性の向上を図れると共にこのような硬化剤成分を使用時に主剤成分と混合すれば液液混合であるため極めて均一に混合でき、速硬化性でかつその硬化物は耐熱性、接着性にすぐれているという利点がある。またポリエーテルポリアミンは他の成分に比して比較的分子量が大きいため主剤成分に対しかなり多い割合で用いることができるため、硬化剤成分の増量効果によつて主剤成分との均一混合性に好結果をもたらし、さらに可使時間が長くなるという利点もある。

また主剤成分が特定量のゴム質ポリマーを含有するゴム変性エポキシ樹脂またはこれとエポキシ樹脂との混合物を主成分とするものであるため、加熱硬化時に海島構造を形成して、ゴム相が硬化時の残留応力を緩和することによりエポキシ樹脂

7

硬化物の欠陥を無くすると共にエネルギー吸収能 力が大きく耐衝撃性が得られるという利点があ る。

以上に述べた如く本発明のエポキシ樹脂組成物 は、二液型で保存性にすぐれ、しかも速硬化性で 5 かつその硬化物は耐熱性、接着性及び耐衝撃性に 優れているため、種々の成形用、注型用、含浸 用、接着用等の用途に用いることができる。

以下、本発明を実施例により具体的に説明す る。なお実施例中の部は重量部を示す。

実施例 1

ピスフエノールA型エポキシ樹脂(油化シエル エポキシ社製、商品名;エピコート828、エポキ シ当量約190) 50部およびカルポキシル基含有ア Goodrich Chemical 社製、商品名;Hycar CTBN1300X8、数平均分子量3400、平均カルポ キシル基数1.9) 50部を溶解混合釜中で150℃で3 時間反応を行わせ、ゴム変性エポキシ樹脂を得 828(前出) 85部を常温で 1 時間混合を行い主剤成 分とした。

次ぎにポリエーテルポリアミン(三井石油化学 エポキシ社製、商品名;エポミツクQ693、数平 -(3, 4-ジクロルフエニル)-1, 1ージメチ ル尿素 2部を溶解混合釜中で常温で 1 時間混練 し、さらに3本ロールに通して硬化剤成分とし た。

で30分間加熱硬化して得られた硬化物の特性を第 1表に示す。

比較例 1~6

主剤成分は実施例1と同様とし、硬化剤成分は それぞれの成分の配合量を第1表に従つて変えて 35 実施例1と同様に調整した。この主剤成分と硬化 剤成分とを第1表に従つて混合し実施例1と同様 に加熱後の硬化物特性を第1表に示す。

比較例 7

実施例1で得たゴム変性エポキシ樹脂5部、エ 40 ピコート828(前出) 95部を用いて主剤成分を調整 する以外は実施例1と同様にして得た硬化物特性 を第1表に示す。

比較例 8

8

主剤成分を実施例1で得たゴム変性エポキシ樹 脂100部のみとする以外は実施例 1 と同様にして 得た硬化物特性を第1表に示す。

実施例 2

エピコート828(前出) 80部および Hycar CTBN 1300X8(前出) 20部を溶解混合釜中で170 ℃で1.5時間反応を行わせ、ゴム変性エポキシ樹 脂を得た。このゴム変性エポキシ樹脂100部、シ ランカツプリング剤(信越化学社製、商品名;

10 KBM403) 1部、タルク (朝倉枌剤社製、商品 名;S-タクル)20部を溶解混合釜中で常温で1 時間混練し、さらに3本ロールに通して主剤成分

次ぎにエポミックQ693(前出) 5部、ジシアン クリロニトリルーブタジエン共重合ゴム (B.F. 15 ジアミド15部、3-(p-クロルフエニル)ー 1, 1ージメチル尿素1部を溶解混合釜中で常温で1 時間混練し、さらに3本ロールに通して硬化剤成 分とした。

上記主剤成分と硬化剤成分とを混合し、150℃ た。このゴム変性エポキシ樹脂15部、エピコート 20 で30分間加熱硬化して得られた硬化物の特性を第 2表に示す。

比較例 9

硬化剤成分としてエポミツクQ693のみを用い て主剤成分/硬化剤成分を2/1(重量比)で混 均分子量1700) 10部、ジシアンジアミド8部、3 25 合する以外は実施例2と同様にして得られた硬化 物の特性を第2表に示す。

比較例 10

硬化剤成分としてジシアンジアミド15部と3ー (p-クロルフエニル)-1,1-ジメチル尿素1 上記主剤成分と硬化剤成分とを混合し、150℃ 30 部とをドライブレンドしたものを用いて主剤成 分/硬化剤成分を 6/1(重量比) で混合する以 外は実施例2と同様にして得られた硬化物の特性 を第2表に示す。

実施例 3

エピコート828(前出) 80部およびカルボキシル 基含有ブタジエンゴム(日本曹達社製、商品名; NISSO-PB C-2000、平均カルボキシル基数 2) 20部を溶解混合釜中で160℃で 2時間反応を 行わせ、ゴム変性エポキシ樹脂を得た。このゴム 変性エポキシ樹脂20部、エピコート828 60部、エ ピコート1001(油化シエルエポキシ社製) 20部、 炭酸カルシウム(日東粉化社製、商品名;SS-70) 20部を溶解混合釜中で50℃で1時間混練し、 室温まで冷却後さらに3本ロールに通して主剤成 9

分とした。

次ぎにエポミックQ693(前出) 20部、ジシアン ジアミド5部、3-(3, 4-ジクロルフエニル) -1, 1ージメチル尿素 3部を溶解混合釜中で常 化剤成分とした。

上記主剤成分と硬化剤成分とを混合し、150℃

10

で30分間加熱硬化して得られた硬化物の特性を第 2表に示す。

上記実施例及び比較例から明らかなように、本 発明のエポキシ樹脂組成物は速硬化性でかつその 温で1時間混練し、さらに3本ロールに通して硬 5 硬化物は耐熱性、接着性及び耐衝撃性に優れてい ることがわかる。

-記主剤成分と硬化剤成分とを混合し、 第			130 C	1		表							
				実施 例 1	比較例1	比較例2	比較例3	比較例4	比較 例 5	比較例6	比较例7	比較 例 8	
				85	85	85	85	85	85	85	95	0	
已合	主剤 硬化剤	エピコート828		15	15	15	15	15	15	15	5	100	
- [ゴム変性エポキ:			10	10	10	10	40	3	10	10	
1		エポミツクQ693		10		1	8	8	8	8	8	8	
		ジシアンジアミ		8	23	2	 	6	2	2	2	2	
		3-(3,4-ジ ク ル)-1,1-ジメ	ロルフエニ チル尿素	2				<u> </u>		<u> </u>		l	
				150℃×30分間									
硬化条件 硬化性			完全硬化	完全硬化	未破化	未硬化	発泡	完全	完全硬化	完全	完全硬化		
			220	 		-	-	130	100~ 170		120		
硬化物特性	ガラス転移温度(℃) シャルピー衝撃強さ(kg・cm/cm) (※2)		102	9,	7 -	+-	 	62	105	106	5		
				 		+-	1-	47	45	27	5		
) 50		<u> </u>			 	3 1.5	5 1.6	3 2.		
	1	游試験重量減少	率(%)(※3)	1.6	9.	1 _			1.8		_1		

(※1) JIS-K6850に準じて測定。被着体としては鋼板(SPCC-SD、縦100×横25×厚み1.6mm)を用い

(※2) JIS-K6911に準じて測定。

(※3) 縦100×横100×厚み1㎜の硬化試験片を100℃の水中で煮沸し、24時間後の重量変化を測定 した。

(6)

特公 平 3-56573

11

12

第 2 表

	第							
		実施例2	比較例9	比較例10	実施例3			
		150℃×30分						
硬化条件		完全硬化	未硬化	完全硬化	完全硬化			
硬化性		170		90~150	220			
硬化物特性		84		78	97			
	ガラス転移温度(℃)			58	67			
	シャルピー衝撃強さ(kg・cm/cm)(※2)	72			<u></u>			
	<u>}</u>							

(※1)、(※2)は第1表と同じである。